

Инструкция по медицинскому применению лекарственного средства

Снуп®

Торговое название

Снуп®

Международное непатентованное название

Ксилометазолин

Лекарственная форма

Назальный спрей 0,05 %, 0,1 %

Состав

1 мл спрея содержит

активное вещество - ксилометазолина гидрохлорид 0,5 мг или 1,0 мг,

вспомогательные вещества: вода морская, калия дигидрофосфат, вода очищенная.

Описание

Прозрачный бесцветный раствор

Фармакотерапевтическая группа

Назальные препараты. Антикongестанты и другие назальные препараты для местного применения. Симпатомиметики. Ксилометазолин

Код АТХ R01AA07

Фармакологические свойства

Фармакокинетика

При интраназальном применении в рекомендуемых дозах практически не всасывается. Наступление действия наблюдается, как правило, в течение 5-10 минут и деконгестантный эффект продолжается в среднем 6-8 часов после однократного применения.

Фармакодинамика

Ксилометазолин, производное имидазолина, представляет собой симпатомиметик с альфа-адренергическим действием. Являясь агонистом альфа-адренорецепторов прямого действия, не оказывающим влияния на бета-адренорецепторы, ксилометазолин не оказывает непрямого симпатомиметического действия, реализуемого путем высвобождения норэпинефрина. Благодаря структурному сходству ксилометазолина и норэпинефрина, стимуляция альфа-1 и альфа-2 рецепторов, вызванная ксилометазолином, ведет к вазоконстрикции. Это способствует уменьшению

отека слизистых оболочек и улучшению оттока секрета, что приводит к облегчению носового дыхания.

Стерильная изотоническая морская вода, входящая в состав препарата, способствует поддержанию нормального физиологического состояния слизистой оболочки полости носа, уменьшает вязкость секрета и нормализует его выработку бокаловидными клетками слизистой оболочки полости носа, улучшает функцию мерцательного эпителия, что усиливает сопротивляемость слизистой оболочки полости носа и придаточных пазух к внедрению болезнетворных бактерий и вирусов. Кроме того, морская вода способствует смыванию и удалению аллергенов и гаптен со слизистой носа, уменьшению местного воспалительного процесса.

Показания к применению

- острые респираторные заболевания с явлениями ринита
- острый аллергический ринит, поллиноз
- для улучшения оттока секрета при воспалении околоносовых пазух, а также при катаральном воспалении среднего уха, связанном с простудными заболеваниями

Способ применения и дозы

Снуп®, назальный спрей 0,05%

Детям в возрасте от 2 до 6 лет - по 1 впрыскиванию в каждый носовой ход 1-2 раза в день.

Снуп®, назальный спрей 0,1%

Взрослым и детям старше 6 лет - по 1 впрыскиванию в каждый носовой ход 1-2 раза в день.

Препарат не следует применять чаще 3 раз в день. Продолжительность курса лечения не должна превышать 5-7 дней. Срок хранения после первого вскрытия флакона – 3 месяца.

Побочные действия

Часто ($\geq 1/100$ - $< 1/10$)

- жжение и сухость слизистой оболочки носа, чихание

Не часто ($\geq 1/1000$ - $< 1/100$)

- возвратный отек слизистой носа (медикаментозный ринит), носовые кровотечения
- тошнота, рвота
- аллергические реакции (ангионевротический отек, зуд, кожные высыпания)

Редко ($\geq 1/10000$ - $< 1/1000$)

- пальпитация, тахикардия, повышение артериального давления

Очень редко ($< 1/10000$)

- аритмия,
- головная боль, усталость, сонливость или бессонница, беспокойство, седативный эффект, судороги и галлюцинации (преимущественно у детей)

- апноэ (у детей младшего возраста и новорожденных)

Противопоказания

- гиперчувствительность к активному веществу или любому другому компоненту препарата
- атрофический ринит
- состояния после трансфеноидальной гипofизэктомии или других хирургических вмешательств, затрагивавших твердую мозговую оболочку, в том числе в анамнезе
- артериальная гипертензия
- тахикардия
- выраженный атеросклероз
- глаукома
- беременность, период лактации

Снуп[®], назальный спрей 0,05%

- детский возраст до 2-х лет

Снуп[®], назальный спрей 0,1%

- детский возраст до 6-ти лет

Лекарственные взаимодействия

Одновременное применение Снуп[®], трициклических антидепрессантов, ингибиторов моноаминоксидазы (МАО) транилципроминового типа или других лекарственных средств, вызывающих гипертензию, приводит к повышению артериального давления.

Особые указания

С осторожностью Снуп[®] должен использоваться при следующих состояниях:

- у пациентов, принимающих ингибиторы МАО или другие лекарственные средства, способные повышать артериальное давление
- при повышенном внутриглазном давлении
- при тяжелых заболеваниях сердечно-сосудистой системы (например, коронарная болезнь сердца, гипертензия)
- при феохромоцитоме
- при метаболических нарушениях (например, гипертиреоз, сахарный диабет)
- при порфирии
- при гипертрофии простаты.

Не следует превышать рекомендованную суточную дозу препарата. Снуп[®] не должен применяться более 7 дней без консультации врача. Повторное применение возможно только после перерыва в несколько дней.

Пациенты с хроническим ринитом могут применять препарат только под наблюдением врача, в связи с риском развития атрофии слизистой оболочки носа.

При длительном применении и/или передозировке может развиваться реактивная гиперемия слизистой оболочки носа, которая приводит к сужению дыхательных путей (феномен «рикошета»). Следствием этого является развитие хронического медикаментозного ринита, что может привести к атрофии слизистой оболочки носа.

Длительность лечения у детей определяется врачом.

Особенности влияния лекарственного средства на способность управлять транспортным средством или потенциально опасными механизмами

Не влияет.

Передозировка

Симптомы: беспокойство, возбуждение, галлюцинации, судороги; снижение температуры тела, летаргия, сонливость, кома; миоз, мидриаз, повышенное потоотделение, лихорадка, бледность кожных покровов, цианоз, тошнота и рвота, тахикардия, брадикардия, сердечная аритмия, остановка сердца, пальпитация, гипертензия, шокоподобная гипотония, отек легких, угнетение дыхания и апноэ, психические расстройства. После передозировки, особенно у детей, часто преобладают симптомы со стороны ЦНС (включающие судороги и кому), брадикардия, апноэ и гипертензия, которая сменяется гипотонией.

Лечение: промывание желудка, назначение сорбента (активированного угля) перорально, слабительного, при необходимости гипотензивная терапия (неселективные альфа-адреноблокаторы), симптоматическая терапия.

Форма выпуска и упаковка

По 15 мл препарата в полиэтиленовый флакон с распылительным клапаном.

По 1 флакону вместе с инструкцией по медицинскому применению на государственном и русском языках помещают в пачку из картона.

Условия хранения

Хранить при температуре не выше 25 °С.

Хранить в недоступном для детей месте!

Срок хранения

5 лет

Не применять по истечении срока годности.

Условия отпуска

Без рецепта

Производитель

Ursapharm Arzneimittel GmbH, Германия

Владелец регистрационного удостоверения

ШТАДА Арцнаймиттель АГ,

Штадаштрассе 2-18,
D-61118 Бад Вилбель, Германия,
телефон: +49 6101-603-0,
телефакс: +49 6101-603 259
веб сайт: <http://www.stada.de>

Адрес организации, принимающей на территории Республики Казахстан претензии от потребителей по качеству продукции (товара)

Представительство АО «Нижфарм»
050043, Республика Казахстан,
г. Алматы, мкр. Хан-Танири, 55б
тел.: (727) 398-64-91, 398-64-92, 398-64-93, 243-45-03, 243-45-04
факс: (727) 398-64-95
е-mail: almaty@stada.kz